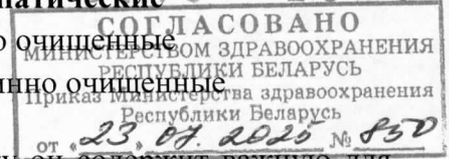


Листок-вкладыш. Информация для пациентов.**Афалаза, таблетки для рассасывания гомеопатические**

Антитела к эндотелиальной NO синтазе аффинно очищенные

Антитела к простатоспецифическому антигену аффинно очищенные



- Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш, поскольку он содержит важную для Вас информацию.
- Данный гомеопатический лекарственный препарат отпускается без рецепта врача. Для достижения наилучших результатов данный гомеопатический лекарственный препарат следует применять в соответствии с указаниями, описанными в этом листке-вкладыше, рекомендациями врача или работника аптеки.
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения, обратитесь к врачу или работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если на фоне лечения состояние не улучшается или оно ухудшается, следует обратиться к врачу.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Афалаза, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Афалаза.
3. Прием препарата Афалаза.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Афалаза.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ АФАЛАЗА,
И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ.**

Область применения

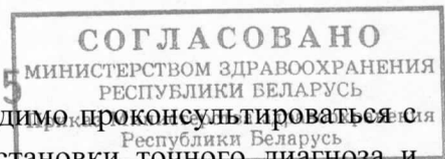
Гомеопатическое лекарственное средство без утвержденных терапевтических (медицинских) показаний к применению.

Препарат Афалаза, таблетки для рассасывания гомеопатические, применяется в лечении доброкачественной гиперплазии предстательной железы 1 и 2 стадии для уменьшения риска прогрессии и улучшения качества жизни.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА АФАЛАЗА.

Не следует применять препарат Афалаза:

- если у Вас аллергия на действующее вещество или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у пациентов младше 18 лет.

**Особые указания и меры предосторожности**

До начала приема лекарственного средства Афалаза необходимо проконсультироваться с врачом-специалистом и пройти обследование с целью постановки точного диагноза и исключения других заболеваний, вызывающих такие же симптомы, как и доброкачественная гиперплазия предстательной железы.

Если во время приема препарата симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

Препарат содержит лактозы моногидрат. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

Дети и подростки

Препарат Афалаза не показан детям и подросткам до 18 лет вследствие отсутствия данных по эффективности и безопасности применения препарата у данной возрастной группы.

Другие препараты и препарат Афалаза

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие лекарственные препараты.

Случаев несовместимости препарата Афалаза с другими лекарственными препаратами до настоящего времени не зарегистрировано.

Препарат Афалаза и прием пищи

Препарат Афалаза принимают не во время приема пищи.

Беременность и грудное вскармливание

Препарат Афалаза не предназначен для применения у женщин.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Исследования по оценке влияния лекарственного средства Афалаза на способность управлять транспортными средствами и другими потенциально опасными механизмами не проводились.

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА АФАЛАЗА.

Всегда следует принимать препарат в полном соответствии с листком-вкладышем и с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Внутрь. На один прием – 2 таблетки. Принимать 2 раза в сутки, утром и вечером. Держать во рту до растворения (вне приема пищи).

Пациентам с доброкачественной гиперплазией предстательной железы 1 и 2 стадии лекарственное средство рекомендуется принимать длительно, до 12 месяцев. Продолжительность лечения определяет врач с учетом достигнутого эффекта и переносимости лекарственного средства.

До начала приема лекарственного препарата Афалаза необходимо проконсультироваться с врачом-специалистом и пройти обследование с целью постановки точного диагноза и исключения других заболеваний, вызывающих такие же симптомы, как и доброкачественная гиперплазия предстательной железы.

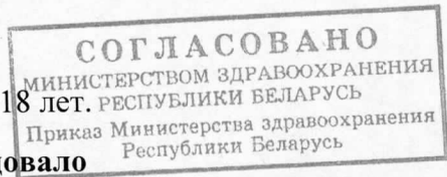
Особые группы пациентов

Особенности применения лекарственного средства у пациентов с нарушениями функции печени и/или почек не изучались, в связи с чем рекомендации по дозированию не могут быть даны.

Применение у детей

Не предназначен для применения у детей и подростков до 18 лет.

9449 - 2025

**Если Вы приняли больше препарата Афалаза, чем следовало**

Если Вы приняли больше таблеток, чем рекомендовано, немедленно сообщите об этом своему лечащему врачу.

При передозировке возможны диспепсические явления, обусловленные входящими в состав препарата вспомогательными веществами.

Если Вы забыли принять препарат Афалаза

Если Вы пропустили прием препарата Афалаза, следует принять следующую дозу сразу, как только об этом стало известно, а следующую после этого приема очередную дозу следует принять в обычное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

Если Вы прекратили прием препарата Афалаза

Вам необходимо посоветоваться с лечащим врачом, если Вы прекратили прием препарата до окончания намеченного срока лечения.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ.

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Афалаза может вызвать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Возможны реакции повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов (РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»): <http://www.rceth.by>.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА АФАЛАЗА.

Храните препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Срок годности: 3 года.

Хранить в оригинальной упаковке (пачке картонной) для защиты от света при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте неиспользованный остаток препарата в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ.

Препарат Афалаза, таблетки для рассасывания гомеопатические, содержит

Состав (на 1 таблетку)

Действующим веществом является:

Антитела к эндотелиальной NO синтазе аффинно очищенные – 0,006 г*,

Антитела к простатоспецифическому антигену аффинно очищенные – 0,006 г*.

* наносятся на лактозы моногидрат в виде смеси трех активных водно-спиртовых разведений субстанции, разведенной соответственно в 100^{12} , 100^{30} , 100^{200} раз.

Прочими вспомогательными веществами являются: лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат.

Внешний вид препарата Афалаза и содержимое упаковки

Таблетки плоскоцилиндрической формы, с риской и фаской, от белого до почти белого цвета. На плоской стороне с риской нанесена надпись MATERIA MEDICA, на другой плоской стороне нанесена надпись AFALAZA.

Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 20 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

По 5 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»;

Россия, 127473, г. Москва, 3-й Самотечный пер., д. 9.

Тел./факс: + 7 (495) 684-43-33.

Адрес электронной почты: hotline@materiamedica.ru

Адрес места производства

Россия, 454139, г. Челябинск, ул. Бугурусланская, д. 54.

Вы можете сообщить о нежелательных реакциях на «горячую линию» компании-производителя/держателя регистрационного удостоверения по телефону: + 7 (495) 681-09-30, + 7 (495) 681-93-00 или по электронной почте: hotline@materiamedica.ru.

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Тел./факс: + 375 (17) 323-58-68.

E-mail: bel@dep.materiamedica.ru

Листок-вкладыш пересмотрен

Заместитель директора

Департамента развития производства и регистрации

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»

И.Ю. Краснова

